

32003R0162

31.1.2003

DZIENNIK URZĘDOWY WSPÓLNOT EUROPEJSKICH

L 26/3

**ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 162/2003****z dnia 30 stycznia 2003 r.****dotyczące zezwolenia na dodatki paszowe****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając dyrektywę Rady 70/524/EWG z dnia 23 listopada 1970 r. dotyczącą dodatków paszowych<sup>(1)</sup>, ostatnio zmienioną rozporządzeniem Rady nr 1756/2002<sup>(2)</sup>, w szczególności jej art. 9,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Na mocy art. 2 pkt aaa) dyrektywy 70/524/EWG zezwolenia na wprowadzenie do obrotu kokcydiostatyków mają być związane z osobą odpowiedzialną za ich wprowadzanie do obrotu. Zezwoleń takich udziela się na okres 10 lat, pod warunkiem że spełniono wszystkie warunki ustanowione w art. 3a tej dyrektywy.
- (2) Ocena wniosku o zezwolenie, przedłożonego w odniesieniu do preparatów zawierających kokcydiostatyki wymienionych w Załączniku do niniejszego rozporządzenia, wykazuje, że warunki określone w art. 3a dyrektywy 70/524/EWG zostały spełnione. Dlatego też preparaty zawierające kokcydiostatyki mogą zostać dopuszczone oraz włączone do rozdziału I wykazu dopuszczonych dodatków paszowych określonych w art. 9t lit. b) tej dyrektywy.

- (3) Komitet Naukowy ds. Żywnienia Zwierząt wydał pozytywną opinię w odniesieniu do bezpieczeństwa oraz korzystnego wpływu preparatów zawierających kokcydiostatyki na produkcję zwierzęcą, na warunkach określonych w Załączniku do niniejszego rozporządzenia.
- (4) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Pokarmowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

*Artykuł 1*

Dodatek należący do grupy „Kokcydiostatyki oraz inne środki farmaceutyczne” wymieniony w Załączniku do niniejszego rozporządzenia zostaje dopuszczony do stosowania jako dodatek w żywieniu zwierząt na warunkach ustanowionych w Załączniku.

*Artykuł 2*

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie następnego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich Państwach Członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 30 stycznia 2003 r.

W imieniu Komisji

David BYRNE

Członek Komisji

<sup>(1)</sup> Dz.U. L 270 z 14.12.1970, str. 1.

<sup>(2)</sup> Dz.U. L 265 z 3.10.2002, str. 1.

## ZAŁĄCZNIK

Numer rejestracyjny dodatku	Nazwa i numer rejestracyjny osoby odpowiedzialnej za wprowadzenie dodatku do obrotu	Dodatek (nazwa handlowa)	Skład, wzór chemiczny, opis	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Mg substancji czynnej/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej		Pozostałe przepisy	Koniec okresu ważności zezwolenia
						Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość		
<b>Kokcydiostatyki oraz inne środki farmaceutyczne</b>									
E 771	Janssen Animal Health BVBA	Diclazuril 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % Premix)  Diclazuril 0,2 g/100 g (Clinacox 0,2 % Premix)	<b>Skład dodatku:</b> Diclazuril: 0,5 g/100 g Mączka sojowa: 99,25 g/100 g Poliwidon K 30: 0,2 g/100 g Wodorotlenek sodu: 0,0538 g/100 g  Diclazuril 0,2 g/100 g Mączka sojowa: 39,7 g/100 g Poliwidon K 30: 0,08 g/100 g Wodorotlenek sodu: 0,0215 g/100 g Mączka paszowa pszenna: 60 g/100 g  <b>Substancja czynna:</b> Diclazuril, C <sub>17</sub> H <sub>9</sub> Cl <sub>3</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> acetonitryl (±)4-chlorofenylo[2,6-dichloro-4-(2,3,4,5-tetrahydro-3,5-dioksa-1,2,4-triazyn-2-yl)fenylu] Nr CAS: 101831-37-2  <b>Pokrewne zanieczyszczenia:</b> Degradacja związku (RO64318): 0,2 % Inne pokrewne zanieczyszczenia (RO66891, RO66896, (RO68610, RO70156, RO68584, RO70016): 0,5 % osobno Zanieczyszczenia ogółem:	Kurczęta odchowywane na nioski	16 tygodni	1	1	—	20.1.2013